PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁵:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/13882

D21H 17/34, 17/45, 17/43

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

23. Juni 1994 (23.06.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

· PCT/EP93/03305

A1

(22) Internationales Anneldedatum:

25. November 1993

(25.11.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 41 117.3

7. December 1992 (07.12.92)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NILZ, Claudia [DE/DE]; Gartenstrasse 29, D-67127 Roedersheim-Gronau (DE). DENZINGER, Walter [DE/DE]; Wormser Landstrasse 65, D-67346 Speyer (DE). HARTMANN, Heinrich [DE/DE]; Weinheimer Strasse 46, D-67117 Limburgerhof (DE). KROENER, Michael [DE/DE]; Eislebener Weg 8, D-68309 Mannheim (DE). LINHART, Friedrich [DE/DE]; Richard-Kuhn-Strasse 37, D-69123 Heidelberg (DE). SCHUHMACHER, Rudolf [DE/DE]; Schulgnesschen 4, D-67459 Boehl-Iggelheim (DE). MOENCH, Dietmar [DE/DE]; Haselnussweg 9, D-69469 Weinheim (DE). STANGE, Andreas [DE/DE]; Kantstrasse 8, D-68165 Mannheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT: D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstanten: AU, CA, FI, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: USE OF HYDROLYSED COPOLYMERS OF N-VINYL CARBOXYLIC ACID AMIDES AND MONOETHYLENISALLY UNSATURATED CARBOXYLIC ACIDS IN THE MANUFACTURE OF PAPER
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON HYDROLYSIERTEN COPOLYMERISATEN AUS N-VINYLCARBONSÄUREAMIDEN UND MONOETHYLENISCH UNGESÄTTIGTEN CARBONSÄUREN BEI DER PAPIERHERSTELLUNG

(57) Abstract

Described is the use, as additives to paper-making pulp, of copolymers obtained by polymerizing a) 5 to 99 mole % of N-vinyl carboxylic acid amides, b) 95 to 1 mole % of monoethylenically unsaturated carboxylic acids and/or alkali-metal, alkaline-earth metal, ammonium or amine salts thereof, and optionally c) up to 30 mole % of other monoethylenically unsaturated compounds, and optionally d) up to 2 mole % of crosslinking agents, and subsequently splitting off some or all of the formyl groups from the N-vinyl carboxylic acid arnide units in the copolymer to form amine or ammonium groups. Such additives increase the water-removal speed and retention during the manufacture of paper, as well as the dry and wet strength of the paper.

(57) Zusammenfassung

Verwendung von a) 5 bis 99 Mol-% N-Vinylcarbonsäureamiden, b) 95 bis 1 Mol-% monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren und/oder deren Alkalimetall-, Erdalkalimetall-, Ammonium- oder Aminsalzen und ggfs. c) bis zu 30 Mol-% anderen monoethylenisch ungesättigten Verbindungen, und ggfs. d) bis zu 2 Mol-% an Vernetzern und anschließende teilweise oder vollständige Abspaltung der Formylgruppen aus den in das Copolymerisat einpolymerisierten N-Vinylcarbonsäureamiden unter Bildung von Amin- bzw. Ammonium-Gruppen erhältlich sind, als Zusatz zum Papierstoff zur Erhöhung der Entwässerungsgeschwindigkeit und der Retention bei der Papierherstellung sowie der Trocken- und Naßfestigkeit des Papiers.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanico
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungaro	NZ	Neusceland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	π	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Ruminica
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Techad
CS	Techechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tachechische Republik	LV	Lettland	. TJ	Tadachikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MIL	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolci	VN	Vietnam

Verwendung von hydrolysierten Copolymerisaten aus N-Vinylcarbonsäureamiden und monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren bei der Papierherstellung

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Copolymerisaten, die durch Copolymerisieren von N-Vinylcarbonsäureamiden mit anderen 10 monoethylenisch ungesättigten Verbindungen und teilweise oder vollständige Abspaltung der Formylgruppen aus dem in das Copolymerisat einpolymerisierten N-Vinylcarbonsäureamiden unter Bildung von Amin- bzw. Ammoniumgruppen erhältlich sind, als Zusatz zum Papierstoff zur Erhöhung der Entwässerungsgeschwindigkeit und der 15 Retention bei der Papierherstellung sowie der Trocken- und Naßfestigkeit des Papiers.

Aus der US-A-2 721 140 ist bekannt, Polyvinylaminhydrochlorid als Hilfsmittel bei der Herstellung von Papier zu verwenden, wobei 20 man insbesondere Papiere mit hoher Naßfestigkeit erhält. Das so behandelte Papier besitzt jedoch eine relativ hohe Vergilbungsneigung.

Aus der US-4 421 602 sind partiell hydrolysierte, wasserlösliche 25 Homopolymerisate des N-Vinylformamids bekannt, die N-Vinylformamid- und Vinylamin-Einheiten enthalten. Diese Polymerisate werden als Mittel zur Erhöhung der Flockung, Retention und Entwässerungsgeschwindigkeit bei der Herstellung von Papier verwendet.

30

Aus der EP-A-0 438 744 sind Copolymerisate bekannt, die 99 bis 50 Gew.-% mindestens einer monoethylenisch ungesättigten Carbonsäure mit 3 bis 8 C-Atomen oder deren Salzen und 1 bis 50 Gew.-% N-Vinylcarbonsäureamide, vorzugsweise N-Vinyl-35 formamid, einpolymerisiert enthalten und die einer Hydrolyse unterworfen worden sind, bei der die Formylgruppen der N-Vinylcarbonsäureamide unter Bildung von Amin- bzw. Ammoniumgruppen abgespalten sind. Diese Copolymerisate werden als Wasserbehandlungsmittel zur Verminderung der Kesselsteinabscheidung und der Wasserhärteausscheidung in wasserführenden Systemen und bei der Eindampfung von Zuckersaft verwendet.

Aus der EP-A-0 216 387 sind Vinylamineinheiten enthaltende wasserlösliche Copolymerisate bekannt, die durch Copolymerisieren 45 von N-Vinylformamid mit monoethylenisch ungesättigten Monomeren aus der Gruppe Vinylacetat, Vinylpropionat, C₁- bis C₄-Alkylvinyl-

ether, der Ester, Nitrile und Amide von Acrylsäure und Methacryl-

säure und N-Vinylpyrrolidon und Abspalten der Formylgruppen aus den Copolymerisaten erhältlich sind. Diese Copolymerisate und vorzugsweise Copolymerisate aus N-Vinylformamid und Vinylacetat, deren Monomereinheiten zu jeweils 30 bis 100 Mol-% hydrolysiert sind, werden als Mittel zur Erhöhung der Trocken- und Naßfestigkeit von Papier verwendet.

Aus der EP-B-0 251 182 sind Copolymerisate bekannt, die Vinylamin-Gruppen in Salzform, Vinylformamid- und Acrylnitrilgruppen 10 sowie ggfs. Acrylamid- und Acrylsäuregruppen enthalten. Der Anteil an einpolymerisierter Acrylsäure bzw. Methacrylsäure beträgt höchstens 6,4 Mol-%. Diese Copolymerisate werden bei der Herstellung von Papier verwendet und wirken als Entwässerungsund Retentionsmittel sowie als Mittel zur Erhöhung der Trockenfestigkeit von Papier.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein weiteres Papierhilfsmittel zur Verfügung zu stellen, das beim Zusatz zum Papierstoff ZU einer Erhöhung der mechanischen Festigkeiten 20 der so hergestellten Papiere führt und gleichzeitig eine Erhöhung der Entwässerungsbeschleunigung und Retention bewirkt.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit der Verwendung von Copolymerisaten, die durch Copolymerisieren von

25

a) 5 bis 99 Mol-% N-Vinylcarbonsaureamiden der Formel

$$CH_2 = CH - N < C - R^1$$

$$0$$
(I)

in der R^1 , R^2 = H oder C_1 bis C_6 -Alkyl bedeuten,

- b) 95 bis 1 Mol-% monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren mit 3 bis 8 C-Atomen und/oder deren Alkalimetall- und Ammoniumsalzen und gegebenenfalls
- 40 c) bis zu 30 Mol-% anderen monoethylenisch ungesättigten Verbindungen, die mit den Momomeren a) und b) copolymerisierbar sind und gegebenenfalls
- d) bis zu 2 Mol-% an Verbindungen, die mindestens zwei ethy lenisch ungesättigte nicht-konjugierte Doppelbindungen im Molekül aufweisen

WO 94/13882

und anschließende teilweise oder vollständige Abspaltung der Formylgruppen aus den in das Copolymerisat einpolymerisierten Monomeren I unter Bildung von Amin- bzw. Ammoniumgruppen erhältlich sind, als Zusatz zum Papierstoff zur Erhöhung der Entwässerungsgeschwindigkeit und der Retention bei der Papierherstellung sowie der Trocken- und Naßfestigkeit des Papiers.

3

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Copolymerisate werden durch radikalisch initiierte Copolymerisation von N-Vinylcarbonsäure
10 amiden und monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, vorzugsweise Acrylsäure und/oder Methacrylsäure und deren Salzen und gegebenenfalls anderen monoethylenisch ungesättigten Monomeren, hergestellt. Die Copolymerisation kann gegebenenfalls auch zusätzlich noch in Gegenwart von Vernetzern durchgeführt werden.

Als Monomere der Gruppe a) kommen N-Vinylcarbonsäureamide der Formel

20
$$CH_2 = CH - N < R^2$$
 $C - R^1$
 $C - R^1$
 $C - R^1$

25 in der R¹, R² = H oder C₁ bis C₆-Alkyl bedeuten, in Betracht. Geeignete Monomere sind beispielsweise N-Vinylformamid, N-Vinyl-N-Methylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinyl-N-methylacetamid, N-Vinyl-N-methylacetamid, N-Vinyl-N-methylpropionamid und N-Vinyl-propionamid. Zur Herstellung der Copolymeren können die genannten 30 Monomeren entweder allein oder in Mischung untereinander eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendet man aus dieser Gruppe von Monomeren N-Vinylformamid. Die Copolymerisate enthalten die Monomeren der Gruppe a) in Mengen von 5 bis 99, vorzugsweise 30 bis 95 Mol-% in einpolymerisierter Form.

Als Monomere der Gruppe b) kommen monoethylenisch ungesättigte
Carbonsäuren mit 3 bis 8 C-Atomen sowie die wasserlöslichen Salze
dieser Monomeren in Betracht. Zu dieser Gruppe von Monomeren
gehören beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Dimethylacryl40 säure, Ethacrylsäure, Maleinsäure, Citraconsäure, Methylenmalonsäure, Allylessigsäure, Vinylessigsäure, Crotonsäure, Fumarsäure,
Mesaconsäure und Itaconsäure. Aus dieser Gruppe von Monomeren
verwendet man vorzugsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure oder auch Mischungen der genannten Carbonsäuren, insbeson-

45 dere Mischungen aus Acrylsäure und Maleinsäure oder Mischungen aus Acrylsäure und Methacrylsäure. Die Monomeren der Gruppe b) können entweder in Form der freien Carbonsäuren oder in partiell

oder vollständig neutralisierter Form bei der Copolymerisation eingesetzt werden. Zur Neutralisation der monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren verwendet man beispielsweise Alkalimetall-, Erdalkalimetallbasen, Ammoniak oder Amine, z.B. Natronbauge, Kalilauge, Soda, Pottasche, Natriumhydrogencarbonat, Magnesiumoxid, Calciumhydroxid, Calciumoxid, Ammoniak, Triethylamin, Ethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, Morpholin, Diethylentriamin oder Tetraethylenpentamin. Die Copolymerisate enthalten die Monomoren der Gruppe b) in einer Menge von 95 bis 1, vorzugsweise 70 bis 5 Mol-% in einpolymerisierter Form.

Die Copolymerisate aus den Monomeren a) und b) können ggfs.
dadurch modifiziert werden, daß man bei der Copolymerisation andere monoethylenisch ungesättigte Verbindungen, die mit den Monomere a) und b) copolymerisierbar sind, einsetzt. Geeignete Monomere der Gruppe c) sind beispielsweise die Ester, Amide und Nitrile der unter a) angegebenen Carbonsäuren, z.B. Acrylsäuremethylester, Methacrylsäureethylester, Methacrylsäuremethylester, Methacrylsäureethylester, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxyisobutylacrylat, Hydroxyisobutylmethacrylat, Maleinsäuremonomethylester, Maleinsäuredimethylester, Maleinsäuremonoethylester, Maleinsäurediethylester, 2-Ethylhexyl-

25 N-Dimethylacrylamid, N-tertiär-Butylacrylamid, Acrylnitril, Methacrylnitril, Dimethylaminoethylacrylat, Dimethylaminoethyl-methacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Diethylaminoethylmethacrylat sowie die Salze der zuletzt genannten Monomeren mit Carbonsäuren oder Mineralsäuren sowie die quaternierten Produkte.

acrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, Acrylamid, Methacrylamid,

- 30 Außerdem eignen sich als Monomere der Gruppe c) Acrylamidoglykolsäure, Vinylsulfonsäure, Allylsulfonsäure, Methallylsulfonsäure, Styrolsulfonsäure, Acrylsäure-(3-sulfopropyl)ester, Methacrylsäure-(3-sulfopropyl)ester und Acrylamidomethylpropansulfonsäure sowie Phosphonsäuregruppen enthaltende Monomere, wie Vinylphos-
- 35 phat, Allylphosphat und Acrylamidomethanpropanphosphonsäure. Weitere geeignete Verbindungen dieser Gruppe sind N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, N-Vinyl-2-methylimidazolin, Diallylammonium-chlorid, Vinylacetat und Vinylpropionat. Es ist selbstverständlich auch möglich, Mischungen der genannten Monomeren der
- 40 Gruppe c) einzusetzen, z.B. Mischungen aus Acrylester und Vinylacetat, Mischungen aus verschiedenen Acrylestern, Mischungen aus Acrylestern und Acrylamid oder Mischungen aus Acrylamid und Hydroxyethylacrylat. Von den Monomeren der Gruppe c) verwendet man vorzugsweise Acrylamid, Acrylnitril, Vinylacetat, N-Vinyl-
- 45 pyrrolidon, N-Vinylimidazol oder Mischungen aus diesen Monomeren, z.B. Mischungen aus Acrylamid und Vinylacetat oder Mischungen Acrylamid und Acrylnitril. Sofern die Monomeren der Gruppe c) zur

Modifizierung der Copolymerisate eingesetzt werden, sind sie in Mengen bis zu 30 Mol-% in den Copolymerisaten in einpolymerisierter Form vorhanden, vorzugsweise in Mengen von 1 bis 20 Mol-%.

- 5 Die Copolymerisate aus den Monomeren a) und b) sowie gegebenenfalls c) können weiterhin dadurch modifiziert werden, daß man die Copolymerisation in Gegenwart von Monomeren der Gruppe d) vornimmt, bei der es sich um Verbindungen handelt, die mindestens zwei ethylenisch ungesättigte nicht konjugierte Doppelbindungen 10 im Molekül aufweisen. Die Mitverwendung der Monomeren der Gruppe d) bei der Copolymerisation bewirkt eine Erhöhung der K-Werte der Copolymerisate. Geeignete Verbindungen der Gruppe d) sind beispielsweise Methylenbisacrylamid, Ester von Acrylsäure und Methacrylsäure mit mehrwertigen Alkoholen, wie Glykoldiacrylat, Glycetintriacrylat, Glycoldimethacrylat, Glycerintrimethacrylat sowie mindestens zweifach mit Acrylsäure oder Methacrylsäure veresterte Polyethylenglykole oder Polyole, wie Pentaerythrit und Glucose. Geeignete Vernetzer sind außerdem Divinylbenzol, Divinyldioxan,
- 20 verwendet man aus dieser Gruppe von Verbindungen wasserlösliche Monomere, wie Glykoldiacrylat oder Glykoldiacrylate von Polyethylenglykolen eines Molekulargewichts bis zu 3.000. Sofern die Monomeren der Gruppe d) zur Modifizierung der Copolymerisate eingesetzt werden, betragen die angewendeten Mengen bis zu 2 Mol-%. Im

Pentaerythrittriallylether und Pentaallylsúcrose. Vorzugsweise

25 Falle ihres Einsatzes sind sie vorzugsweise zu 0,01 bis 1 Mol-% in den Copolymerisaten in einpolymerisierter Form enthalten.

Bevorzugt ist die Verwendung von Verbindugen, die durch Copolymerisieren von

30

- a) 30 bis 95 Mol-% N-Vinylformamid,
- b) 70 bis 5 Mol-% Acrylsäure, Methacrylsäure und/oder deren Alkalimetall-, Erdalkalimetall-, Ammonium- oder Aminsalzen und 35
 - c) 0 bis 30 Mol-% Acrylamid, Acrylnitril, Vinylacetat, N-Vinyl-pyrrolidon, N-Vinylimidazol oder deren Mischungen und anschließende partielle oder vollständige Hydrolyse der einpolymerisierten N-Vinylformamideinheiten erhältlich sind,
- z.B. Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure und Acrylamid, Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure und Acrylnitril, Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure und Vinylacetat, Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure und N-Vinylpyrrolidon, Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure, Acrylnitril und Vinylacetat, Copolymerisate aus N-Vinylformamid, Acrylsäure, Acrylamid und Arynitril. In

den zuletzt beschriebenen Copolymerisaten kann die Acrylsäure

ganz oder teilweise durch Methacrylsäure ersetzt sein. Acrylsäure oder Methacrylsäure können partiell oder vollständig mit Natronlauge, Kalilauge, Calciumhydroxid oder Ammoniak neutralisiert sein.

Die Herstellung der Copolymerisate erfolgt nach bekannten Verfahren, z.B. der Lösungs-, Fällungs-, Suspensions- oder Emulsionspolymerisation unter Verwendung von Verbindungen, die unter den
Polymerisationsbedingungen Radikale bilden. Die Polymerisations10 temperaturen liegen üblicherweise in dem Bereich von 30 bis 200,
vorzugsweise 40 bis 110°C. Geeignete Initiatoren sind beispielsweise Azo- und Peroxyverbindungen sowie die üblichen Redoxinitiatorsysteme, wie Kombinationen aus Wasserstoffperoxyd und reduzierend wirkenden Verbindungen, z.B. Natriumsulfit, Natriumbi15 sulfit, Natriumformaldehydsulfoxilat und Hydrazin. Diese Systeme
können gegebenenfalls zusätzlich noch geringe Mengen eines
Schwermetallsalzes enthalten.

Die Copolymerisate werden bevorzugt durch Lösungspolymerisation

20 in Wasser hergestellt, wobei man die Monomeren der Gruppe b) vorzugsweise in der Salzform einsetzt und den pH-Wert während der Polymerisation zwischen 6 und 8 hält. Um den pH-Wert während der Copolymerisation konstant zu halten, ist es zweckmäßig, geringe Mengen, z.B. 0,5 bis 2 Gew.-%, eines Puffers, wie beispielsweise

25 Dinatriumhydrogenphosphat zuzusetzen. Als Polymerisationsinitiator werden vorzugsweise wasserlösliche Azoverbindungen, wie 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid, 2,2'-Azobis-(4-Methoxy-2,4-dimethylvaleronitril) und 2,2'-Azobis-(2-methyl-N-phenylpropionamidin)dihydrochlorid verwendet.

Um niedrigmolekulare Copolymerisate herzustellen, führt man die Copolymerisation in Gegenwart eines Reglers durch. Geeignete Regler sind beispielsweise sekundäre Akohole, wie Isopropanol und sek.-Butanol, Hydroxylamin, Ameisensäure sowie Mercaptoverbindungen, wie Mercaptoethanol, Mercaptopropanol, Mercaptobutanol, Thioglykolsäure, Thiomilchsäure, tert.-Butylmercaptan, Octylmercaptan und Dodecylmercaptan. Die Regler werden üblicherweise in Mengen von 0,01 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die eingesetzten Monomeren, angewendet. Sofern man sekundäre Alkohole als Regler verwendet, kann die Polymerisation auch in Gegenwart wesentlich größerer Mengen erfolgen, z.B. in Mengen bis zu 80 Gew.-%, bezogen auf die Monomeren. In diesen Fällen sind die sekundären Alkohole gleichzeitig Lösemittel für die Monomeren.

Die so erhältlichen Copolymerisate haben K-Werte von 30 bis 300, vorzugsweise 50 bis 250. Die K-Werte werden bestimmt nach H.Fikentscher in 5 %iger wäßriger Kochsalzlösung bei pH 7, 25°C und einer Polymerkonzentration von 0,1 Gew.-%.

Aus den oben beschriebenen Copolymerisaten erhält man durch teilweise oder vollständige Abspaltung der Formylgruppen aus dem in das Copolymerisat einpolymerisierten Monomeren I unter Bildung von Amin- bzw. Ammoniumgruppen die erfindungsgemäß zu verwenden-10 den hydrolysierten Copolymerisate:

In den Formeln (II) und (III) haben die Substituenten R $^{
m l}$ und R $^{
m 2}$ jeweils die in Formel (I) angegebene Bedeutung. In Abhängigkeit 25 von den bei der Hydrolyse gewählten Reaktionsbedingungen erhält man entweder eine partielle oder vollständige Hydrolyse der Einheiten II. Die Hydrolyse wird so weit geführt, daß 30 bis 100, vorzugsweise 60 bis 95 %, der in das Copolymerisat einpolymerisierten Monomeren a) hydrolysiert sind. Bei der Hydrolyse von 30 Vinvlformamid-Einheiten enthaltenden Copolymerisaten kann der Hydrolysegrad beispielsweise durch Polyelektrolyttitration oder durch enzymatische Analyse der freigesetzten Ameisensäure bestimmt werden. Sofern die Copolymerisate außer den Monomeren a) und b) noch Monomere der Gruppe c) einpolymerisiert enthalten, so 35 können auch die einpolymerisierten Monomeren c) je nach gewählter Hydrolysebedingung chemisch verändert werden, z.B. entstehen aus Vinylacetat-Einheiten Vinylalkohol-Einheiten, aus Acrylsäuremethylester-Einheiten Acrylsäure-Einheiten und aus Acrylnitril-Einheiten Acrylamid- bzw. Acrylsäure-Einheiten. Der Hydrolysegrad 40 der oben angegebenen Einheiten II beträgt vorzugsweise 60 bis 95 %.

Als Hydrolysemittel eignen sich vor allem Mineralsäuren, wie Halogenwasserstoffe, die gasförmig oder in wäßriger Lösung einge45 setzt werden können. Vorzugsweise verwendet man Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure und Phosphorsäure sowie organische Säuren, wie C₁- bis C₅-Carbonsäuren und aliphatische oder aroma-

tische Sulfonsäuren. Der pH-Wert bei der sauren Hydrolyse beträgt -1 bis 5, vorzugsweise 0 bis 2. Pro Formylgruppenäquivalent, das aus den einpolymerisierten Einheiten II abgespalten werden soll, benötigt man 0,05 bis 2, vorzugsweise 1 bis 1,5 Moläquivalente 5 einer Säure.

Die Hydrolyse der einpolymerisierten Einheiten der Struktur II kann auch mit Hilfe von Basen vorgenommen werden, z.B. von Metallhydroxyden, insbesondere von Alkalimetall- und Erdalkali10 metallhydroxyden. Vorzugsweise verwendet man Natriumhydroxyd oder Kaliumhydroxyd. Die Hydrolyse kann ggfs. auch in Gegenwart von Ammoniak oder Aminen durchgeführt werden.

Besonders bewährt hat sich die Hydrolyse der Copolymerisate in

15 wäßriger Lösung oder Suspension bei Reaktionstemperaturen von
20 bis 100°C. Sofern die nicht hydrolysierten Copolymerisate in
Wasser schwer löslich sind, lösen sie sich in aller Regel mit
fortschreitender Hydrolyse im Reaktionsmedium auf. Im Anschluß an
eine sauer durchgeführte Hydrolyse wird das Reaktionsgemisch

- 20 gegebenenfalls mit Basen, vorzugsweise Natronlauge, neutralisiert. Falls die Hydrolyse mit Basen durchgeführt worden ist, kann das Reaktionsgemisch gegebenenfalls durch Zusatz von Säuren, vorzugsweise von Salzsäure, neutralisiert werden. Die pH-Werte des Reaktionsgemisches können nach der Hydrolyse zwischen
- 25 1 und 10, vorzugsweise zwischen 3 und 8, liegen. Je nach Zusammensetzung können die hydrolysierten Copolymerisate in bestimmten pH-Bereichen schwer löslich sein. Der K-Wert der hydrolysierten Copolymerisate beträgt 10 bis 300, vorzugsweise 15 bis 200 (gemessen in 5 %iger wäßriger Kochsalzlösung bei einer Polymer-
- 30 konzentration von 0,1 Gew.-%, einem pH-Wert von 1,5 und einer Temperatur von 25°C).

Die hydrolysierten Copolymerisate werden erfindungsgemäß bei der Herstellung von Papier verwendet. Sie werden dem Papierstoff in 35 Mengen von 0,01 bis 5, vorzugsweise 0,1 bis 2 Gew.-%, bezogen auf trockene Fasern, zugesetzt. Die hydrolysierten Copolymerisate bewirken sowohl eine Erhöhung der Entwässerungsgeschwindigkeit und der Retention bei der Papierherstellung als auch gleichzeitig eine Erhöhung der Trocken- und Naßfestigkeit des Papiers.

Die K-Werte der Copolymerisate wurden nach H.Fikentscher, Cellulosechemie, Band 13, 48-64 und 71-74 (1932) in 5 %iger wäßriger Kochsalzlösung bei 25°C und einer Polymerkonzentration von 0,1 Gew.-% bestimmt, wobei der K-Wert der nicht hydrolysierten Copolymerisate bei pH 7 und der der hydrolysierten Copolymerisate bei 1,5 gemessen wurde.

Beispiele

Herstellung der Copolymerisate

5 Copolymerisat 1

In einer Polymerisationsapparatur, die mit einem Rührer ausgestattet ist, werden 991 g destilliertes Wasser, 1,54 g 75 %ige Phosphorsaure und 1,06 g 50 % ige wäßrige Natronlauge im schwachen 10 Stickstoffstrom auf eine Temperatur von 70°C erhitzt. Sobald diese Temperatur erreicht ist, gibt man innerhalb von 2 Stunden eine Lösung von 50 g Wasser, 39,2 g Acrylsaure und 43,6 g 50 %iger wäßriger Natronlauge, separat davon 160 g N-Vinylformamid und ebenfalls separat davon eine Lösung von 25 g Wasser und 0,05 g 15 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid, gleichmäßig zu. Nach Beendigung der Monomerzugabe dosiert man innerhalb von 1 Stunde eine Lösung von 0,15 g 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid in 73 g Wasser zu und rührt das Reaktionsgemisch anschließend noch 2 Stunden bei einer Temperatur von 70°C 20 und verdünnt es dann mit 800 g Wasser. Die so erhältliche stark viskose Lösung besitzt einen Feststoffgehalt von 10,9 % und hat einen pH-Wert von 6,2. Der K-Wert des Copolymerisats beträgt 177.

Hydrolyse des einpolymerisierten N-Vinylformamids von Copoly-25 merisat 1

500 g der oben beschriebenen wäßrigen Lösung eines Copolymerisates aus 75,4 Gew.-% Vinylformamid und 24,6 Gew.-% Natriumacrylat vom K-Wert 177 werden in einer Apparatur vorgelegt, die 30 mit einem Rührer ausgestattet ist und mit 250 g Wasser verdünnt. Die Mischung wird zunächst bei Raumtemperatur gerührt und innerhalb von 20 min mit 80,2 g 38 %iger Salzsäure versetzt. Danach erhitzt man das Reaktiongsgemisch 7 Stunden auf eine Temperatur von 70°C, kühlt es auf Raumtemperatur ab und fügt 120 g einer 35 10 %igen wäßrigen Natronlauge zu. Der pH-Wert des Reaktionsgemisches beträgt danach 1,5. Um das Reaktiongsgemisch zu stabilisieren, fügt man 15 g einer 0,5 %igen wäßrigen Natriumbisulfitlösung zu. Der Hydrolysegrad des einpolymerisierten N-Vinylformamids beträgt 93 %. Die Lösung hat einen Polymergehalt von 40 5,8 Gew.-% (hydrolysiertes Copolymerisat 1). Der K-Wert des Poly-

meren beträgt 135.

Copolymerisat 2

In einer Polymerisationsapparatur werden 965,3 g Wasser, 1,34 g einer 75 %igen wäßrigen Phosphorsäure und 0,92 g einer 50 %igen 5 wäßrigen Natronlauge im Stickstoffstrom auf einer Temperatur von 70°C erhitzt. Sobald diese Temperatur erreicht ist, fügt man jeweils innerhalb von 2 Stunden eine Mischung aus 100 g Wasser, 60 g Acrylsäure und 66,5 g 50 %iger wäßriger Natronlauge und separat davon 141,4 g N-Vinylformamid und ebenfalls separat davon 10 eine Lösung von 0,05 g 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid in 25 g Wasser gleichmäßig zu. Nach Beendigung der Initiator- und Monomerzugabe fügt man innerhalb von 1 Stunde eine Lösung von 0,15 g 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid, gelöst in 73 g Wasser, zu und hält das Reaktionsgemisch 15 während dieser Zeit und 2 Stunden nach Zugabe des Initiators auf einer Temperatur von 70°C. Danach fügt man 800 ml Wasser zu und erhält eine stark viskose Lösung, die einen Feststoffgehalt von 11,0 % und einen pH-Wert von 6,6 hat. Der K-Wert des Copolymerisats beträgt 172.

20

Hydrolyse

500 g der oben beschriebenen wäßrigen Lösung des Copolymerisats aus 64,1 Gew.-% N-Vinylformamid und 35,9 Gew.-% Natriumacrylat

25 werden in einer Rührapparatur vorgelegt und durch Zugabe von
250 g Wasser verdünnt. Danach fügt man innerhalb von 20 min bei
Raumtemperatur 77,2 g 38 %ige Salzsäure zu. Das Reaktionsgemisch
wird dann auf eine Temperatur von 70°C erhitzt und 8 Stunden bei
dieser Temperatur gerührt. Danach kühlt man es auf Raumtemperatur

30 ab und gibt 120 g einer 10 %igen wäßrigen Natronlauge zu. Der
pH-Wert des Gemisches beträgt danach 1,5. Um das Reaktionsgemisch
zu stabilisieren, fügt man 15 g einer 0,5 %igen wäßrigen Natriumbisulfitlösung zu. Der Hydrolysegrad des einpolymerisierten
N-Vinylformamids beträgt 95 %. Die Reaktionslösung hat einen

35 Polymergehalt von 5,6 %. Das Copolymerisat enthält Vinylaminhydrochlorid-, Vinylformamid- und Acrylsäure-Einheiten (hydrolysiertes Copolymerisat 2). Der K-Wert des Polymeren beträgt 126.

Beispiel 1

Aus 50 % Fichtensulfitzellstoff und 50 % Buchensulfitzellstoff wurde eine 0,5 %ige Stoffsuspension in Wasser hergestellt. Der 5 pH-Wert der Stoffsuspension betrug 7,0, der Mahlgrad 30° Schopper-Riegler (SR). Die Stoffsuspension wurde anschließend in 5 gleiche Teile geteilt, von denen 4 der Stoffsuspensionen mit den unter b) bis e) angegebenen Zusätzen versetzt wurden. Die 5 Stoffsuspensionen wurden anschließend zu Blättern einer Flächenmasse von 10 80 g/m² in einem Rapid-Köthen-Laborblattbildner verarbeitet.

Zusammensetzung der Stoffsuspensionen:

a) Die Stoffsuspension enthielt keine weiteren Zusätze.

15

- b) Der Stoffsuspension wurde 1 %, bezogen auf die Faserstoffe, einer wäßrigen Lösung eines handelsüblichen Neutralnaßfestharzes auf Basis eines Umsetzungsproduktes von Epichlorhydrin und einem Polyamidoamin aus Diethylentriamin und Adipinsäure zugesetzt.
- c) Der Stoffsuspension wurde 1 %, bezogen auf Faserstoff, einer wäßrigen Lösung eines Polyvinylaminhydrochlorids gemäß der US-A-2 721 140 zugesetzt.

25

20

- d) Der Stoffsuspension wurde 1 %, bezogen auf Faserstoff, des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.
- e) Der Stoffsuspension wurde 1 %, bezogen auf Faserstoff, des
 30 hydrolysierten Copolymerisats 2 zugesetzt.

Aus den oben beschriebenen Papierstoffsuspensionen wurden die Blätter a) bis e) hergestellt. Von den erhaltenen Blättern wurde die Weiße, die Trockenreißlänge und die Naßreißlänge gemessen. 35 Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 angegeben.

Tabelle 1

40		a)	b)	c)	d)	e)
		Vergleich			(erfindun	gsgemäß)
	Weiße (% Remissionswert)	77,9	73,5	73,4	73,1	74,0
	Trockenreißlänge (m)	2354	2903	2927	3102	2895
	Naßreißlänge (m)					
45	ungealtert	104	908	978	1009	956
	5 min bei 110 C gealtert	106	1032	1005	1118	1040

Beispiel 2

Aus 50 % Fichtensulfitzellstoff und 50 % Buchensulfitzellstoff wurde eine 0,5 %ige Stoffsuspension in Wasser hergestellt. Der 5 pH-Wert der Stoffsuspension betrug 4,5. der Mahlgrad 30°SR. Die Stoffsuspension wurde anschließend in 5 gleiche Teile geteilt, von denen die Proben b) bis e) jeweils mit 1 %, bezogen auf trockenen Faserstoff, der unten angegebenen Zusätze versetzt wurden. Folgende Stoffsuspensionen wurden verarbeitet:

10

- a) Die oben beschriebene Stoffsuspension enthielt keine weiteren Zusätze.
- b) Der Stoffsuspension wurde eine wäßrige Lösung eines handels üblichen Naßfestharzes auf Basis eines Umsetzungsproduktes von Harnstoff und Formaldehyd zugesetzt.
- c) Der Stoffsuspension wurde eine wäßrige Lösung eines hydrolysierten Copolymerisats aus 70 % N-Vinylformamid und 30 %
 20 Vinylacetat, K-Wert des Polymerisats 100, Hydrolysegrad von N-Vinylformamid und Vinylacetat >90 % zugesetzt.
 - d) Der Stoffsuspension wurde das hydrolysierte Copolymerisat 1 zugesetzt.

25

e) Der Stoffsuspension wurde das hydrolysierte Copolymerisat 2 zugesetzt.

Die oben beschriebenen Stoffsuspensionen wurden auf einem 30 Rapid-Köthen-Gerät zu den Blättern a) bis e) verarbeitet. Die Weiße, Trockenreißlänge und die Naßfestigkeit der erhaltenen Blätter sind in Tabelle 2 angegeben

Tabelle 2

-	a)	b)	c)	d)	e)
	V	ergleic	h	(erfindun	gsgemäß)
Weiße (% Remissionswert)	80,4	77,9	75,1	75,3	75,8
0 Trockenreißlänge (m)	3278	3817	3950	4551	4159
Naßreißlänge (m)					
ungealtert	134	796	1024	1101	877
5 min bei 130 C gealtert	143	1031	1062	1196	998

Beispiel 3

Aus gemischtem Altpapier wurde eine 0,2 %ige Stoffsuspension in Wasser hergestellt. Der pH-Wert der Suspension betrug 7, der 5 Mahlgrad 67°SR. Die Stoffsuspension wurde in 10 gleiche Teile geteilt. Eine Probe der Stoffsuspension blieb unverändert, während den anderen 9 Proben die unten angegebenen Zusätze zugefügt wurden. Folgende Proben lagen vor:

- 10 a) Die oben beschriebene Stoffsuspension enthält keine weiteren Zusätze.
- b) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung eines handelsüblichen neutralen Naßfestharzes auf Basis eines Umsetzungsprodukts von Epichlorhydrin und einem Polyamidoamin aus Diethylentriamin und Adipinsäure zugesetzt.
- c) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,2 %, jeweils 20 bezogen auf die Feststoffe, des unter b) beschriebenen handelsüblichen neutralen Naßfestharzes zugesetzt.
- d) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,4 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, des unter b) beschriebenen handelsüblichen neutralen Naßfestharzes zugesetzt.
 - e) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 2 zugegeben.
 - f) Die oben beschriebene Stoffsuspension wurde mit 0,2 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 2 versetzt.
- 35 g) Die oben beschriebene Stoffsuspension wurde mit 0,4 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 2 versetzt.
- h) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils
 40 bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.
- i) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,2 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.

- j) Der Stoffsuspension wurden 0,4 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.
- 5 Die Proben b) bis j) wurden jeweils nach einer 5minütigen Einwirkungszeit des Zusatzes in einem Laborblattbildner unter Bildung von Blättern einer Flächenmasse von 68 g/m² entwässert. Um den Aschegehalt zu bestimmen und damit ein Maß für die Retention zu bekommen, wurden die Blätter bei Temperaturen von 900 bis 1000°C in einem Muffelofen verbrannt und der Glührückstand gravimetrisch bestimmt. Die dabei erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 3 angegeben.

Tabelle 3

	Beispiel	% Asche im Papier	Zusatz in %
	a) Vergleichsbeispiel	5,1	0
	b) Vergleichsbeispiel	8,6	.0,1
20	c) Vergleichsbeispiel	9,0	0,2
	d) Vergleichsbeispiel	10,1	0,4
	e) (erfindungsgemäß)	10,2	0,1
	f) (erfindungsgemåß)	11,2	0,2
25	g) (erfindungsgemåß)	11,6	0,4
	h) (erfindungsgemäß)	10,4	0,1
	i) (erfindungsgemäß)	11,1	0,2
	j) (erfindungsgemāß)	11,4	0,4

30 Beispiel 4

Aus gemischtem Altpapier wurde eine 0,2 %ige Stoffsuspension in Wasser hergestellt. Der pH-Wert der Stoffsuspension betrug 7, der Mahlgrad 67°SR. Die Stoffsuspension wurde in 10 gleiche Teile geteilt, von denen 9 mit den unten angegebenen Zusätzen versetzt wurden:

- a) Diese Probe enthielt keine Zusätze.
- Der Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung eines handels- üblichen neutralen Naßfestharzes auf Basis eines Umsetzungsprodukts von Epichlorhydrin und einem Polyamidoamin aus Diethylentriamin und Adipinsäure zugesetzt.

- c) Der oben beschriebenen Suspension wurden 0,25 % des unter b) beschriebenen handelsüblichen Neutralnaßfestharzes zugesetzt.
- d) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,4 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, des unter b) beschriebenen Neutralnaßfestharzes zugesetzt.
- e) Der Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 2 zugesetzt.
 - f) Der Suspension wurden 0,25 % des hydrolysierten Copolymerisats 2 zugesetzt.
- 15 g) Der Suspension wurden 0,4 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, des hydrolysierten Copolymerisats 2 zugesetzt.
- h) Der oben beschriebenen Stoffsuspension wurden 0,1 %, jeweils bezogen auf die Feststoffe, einer 0,1 %igen wäßrigen Lösung des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.
 - i) Der Stoffsuspension wurden, jeweils bezogen auf die Feststoffe, 0,25 % des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.
- 25 j) Der Suspension wurden, jeweils bezogen auf die Feststoffe, 0,4 % des hydrolysierten Copolymerisats 1 zugesetzt.

Die oben beschriebenen Proben wurden nach einer Einwirkungszeit von 5 min auf einem Schopper-Riegler-Gerät bei Raumtemperatur 30 entwässert. Die Entwässerungszeit ist in Tabelle 4 angegeben.

Tabelle 4

35	Beispiel	Entwässerungszeit (s/700 ml)	Zusatz in %
-	a) Vergleichsbeispiel	89	0
	b) Vergleichsbeispiel	68	0,1
	c) Vergleichsbeispiel	60	0,25
	d) Vergleichsbeispiel	50	0,4
40	e) (erfindungsgemäß).	. 57	0,1
	f) (erfindungsgemäß)	21	0,25
	g) (erfindungsgemäß)	10	0,4
	h) (erfindungsgemäß)	46	0,1
45	i) (erfindungsgemåß)	31	0,25
	j) (erfindungsgemäß)	21	0,4

Patentansprüche

WO 94/13882

20

40

- Verwendung von Copolymerisaten, die durch Copolymerisieren
 von
 - a) 5 bis 99 Mol-% N-Vinylcarbonsäureamide der Formel

10
$$CH_2 = CH - N < R^2 < R^1$$
 (I),

- in der R^1 , $R^2 = H$ oder C_1 bis C_6 -Alkyl bedeuten,
 - b) 95 bis 1 Mol-% monoethylenisch ungesättigte Carbonsäuren mit 3 bis 8 C-Atomen und/oder deren Alkalimetall-, Erdalkalimetall- oder Ammoniumsalzen und gegebenenfalls
 - c) bis zu 30 Mol-% anderen monoethylenisch ungesättigte Verbindungen, die mit den Momomeren a) und b) copolymerisierbar sind, und gegebenenfalls
- d) bis zu 2 Mol-% an Verbindungen, die mindestens zwei ethylenisch ungesättigte nicht-konjugierte Doppelbindungen im Molekül aufweisen,
- und anschließende teilweise oder vollständige Abspaltung der
 Formylgruppen aus den in das Copolymerisat einpolymerisierten
 Monomeren I unter Bildung von Amin- bzw. Ammoniumgruppen
 erhältlich sind, als Zusatz zum Papierstoff zur Erhöhung der
 Entwässerungsgeschwindigkeit und der Retention bei der
 Papierherstellung sowie der Trocken- und Naßfestigkeit des
 Papiers.



PCT/EP93/03305

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerisate durch Copolymerisieren von
 - a) 30 bis 95 Mol-% N-Vinylformamid,

5

b) 70 bis 5 Mol-% Acrylsäure, Methacrylsäure und/oder deren Akalimetall-, Erdalkalimetall-, Ammoniumsalzen

und

10

- c) 0 bis 30 Mol-% Acrylamid, Acrylnitril, Vinylacetat, N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylimidazol oder deren Mischungen
- und anschließende Hydrolyse von 10 bis 100 % der in das Copolymerisat einpolymerisierten Vinylformamideinheiten erhältlich sind.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet,
 daß die hydrolysierten Copolymerisate in Mengen von 0,1 bis
 Gew.-%, bezogen auf trockene Fasern, eingesetzt werden.

25

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interpolation No. PCI-2P 93/03305

A. CLASSI IPC 5	FICATION OF SUBJECT MATTER D21H17/34 D21H17/45 D21H17/4	13	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum d IPC 5	ocumentation searched (classification system followed by classification D21H	tion symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP,A,O 453 991 (MITSUBISHI KASEI October 1991 see claims 1-8) 30	1-3
Y	EP,A,O 251 182 (MITSUBISHI CHEMI January 1988 cited in the application	CAL) 7	1-3
3		<i>,</i>	
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
'A' docum consid 'E' earlier filing 'L' docum which citatio 'O' docum other	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"I later document published after the im or priority date and not in conflict w cited to understand the principle or t invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ents, such combination being obvious in the art.	the the application but theory underlying the claimed invention is be considered to ocument is taken alone claimed invention inventive step when the nore other such docupous to a person skilled
	actual completion of the international search March 1994	Date of mailing of the international s	earch report 9. O.i. 94
Name and I	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer Fouquier, J-P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Interponal application No. PCT/LP 93/03305 Inte

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0453991	30-10-91	JP-A-	4011094	16-01-92
EP-A-0251182	07-01-88	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- JP-A- US-A- US-A-	599388 7469687 1283748 3774776 63218718 4957977 5064909	19-07-90 07-01-88 30-04-91 09-01-92 12-09-88 18-09-90 12-11-91

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interval les Akterzeichen PC1 er 93/03305

A. KLASSI IPK 5	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES D21H17/34 D21H17/45 D21H17/43	1	
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	le)	
IPK 5	D21H		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, son	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenhank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		The American Manager
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP,A,O 453 991 (MITSUBISHI KASEI) Oktober 1991 siehe Ansprüche 1-8	30.	1-3
Y	EP,A,O 251 182 (MITSUBISHI CHEMIC Januar 1988 in der Anmeldung erwähnt	AL) 7.	1-3
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
"A" Veröf aber "E" ältere Anma "L" Veröf schein ander soll o ausge "O" Veröf eine l	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Tentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzuseben ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist Tentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätistanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genamten Veröffentlichungs belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) Tentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tah werden, wenn die Veröffentlichung in Veröffendichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman '&' Veröffentlichung, die Mitglied dersell	ht worden ist und imt der sum zumVerständnis des der soder der ihr zugrundeliegenden eutung die beanspruchte Erfindung lichung nicht als neu oder auf achtet werden eutung die beanspruchte Erfindung gkeit beruhend betrachtet at einer oder mehreren anderen n Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist ben Patentfamilie ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche 2. März 1994	Absendedatum des internationalen R	0 9, 03. 94)
		Danielle Saheisten Bediensteter	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Fouquier, J-P	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentli

, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inter ales Aktenzeichen
PCT/EP 93/03305

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0453991	30-10-91	JP-A-	4011094	16-01-92	
EP-A-0251182	07-01-88	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- JP-A- US-A- US-A-	599388 7469687 1283748 3774776 63218718 4957977 5064909	19-07-90 07-01-88 30-04-91 09-01-92 12-09-88 18-09-90 12-11-91	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamille)(Juli 1992)